Japanese Patent Office LAID OPEN PATENTS GAZETTE

Laid open patent application No. S48-48617

Laid open 10 July 1973

Application No. S46-82967

Application date 19 October 1971

Examination request not requested

(Total of 3 pages [in the Japanese])

Internal office filing No. 6793 44

Japanese classification 30 C4

[Stamp to the value of 2000 Yen]

Patent Application

19 October 1971

Director General of the Patent Office T. Ido

- Title of the invention
 Production method for vitamin A acid
 preparation
- 2. Inventor

· · · · D7.

T. Anmo (and one other) 2336-danchi, Suwahara, Wako-shi, Saitama-ken

3. Patent applicant

Taisho Seiyaku K.K. (281)

3-34-1 Takada, Toshima-ku, Tokyo-to

Representative

A. Uehara (and one other)

4. Agent

Patent attorney T. Kitagawa (7411)

c/o Taisho Seiyaku K.K.

3-34-1 Takada, Toshima-ku, Tokyo-to 170-91

Tel.: Tokyo 985-1111

Specification

- 1. Title of the invention
- 5 Production method for vitamin A acid preparation
 - 2. Scope of the patent claim

Production method for a stable vitamin A acid preparation characterized in that one 10 fat-soluble antioxidant chosen from the group consisting of butylhydroxyanisole, butylhydroxytoluene and mixtures thereof, and one water-soluble antioxidant chosen from the group consisting of ascorbic acid, sodium ascoracid, 15 araboascorbic sodium araboascorbate. hydroquinone, cysteine, sodium bisulphite, sodium metabisulphite and mixtures of two or more thereof are used in an emulsifiable vitamin A acid-containing preparation for topical use.

20

25

30

35

3. Detailed description of the invention

The present invention relates to a production method for a vitamin A acid preparation, more specifically, it relates to a production method for a preparation in which vitamin A acid can be kept stably over long periods in an emulsifiable vitamin A acid-containing preparation for topical use.

Vitamin A acid is known to be effective when administered as a drug for normalizing the growth of the corneal layer of the epidermis, for example, as a topical-use drug for psoriasis, ichthyosis, acne vulgaris and the like. However, the vitamin A acid decomposes very readily in preparations other than powdered preparations. As a result of their research into this decomposition mechanism, the present inventors succeeded in producing a highly stable vitamin A acid preparation, and proceeded from this to perfect the present invention.

The present invention is a production method 40 for a stable vitamin A acid preparation characterized

5

30

35

in that one fat-soluble antioxidant chosen from the group consisting of butylhydroxyanisole, butylhydroxy-toluene and mixtures thereof, and one water-soluble antioxidant chosen from the group consisting of ascorbic acid, sodium ascorbate, araboascorbic acid, sodium araboascorbate, hydroquinone, cysteine, sodium bisulphite, sodium metabisulphite and mixtures of two or more thereof are used in an emulsifiable vitamin A acid-containing preparation for topical use.

In the present invention, the vitamin A acid is 10 first dissolved in an oil phase such as white vaseline, vegetable wax, lanolin, a higher alcohol or liquid paraffin. The emulsification of the resulting system can be achieved using a known emulsifier, for example, fatty acids 15 esters of higher such as sorbite, monoglycerides of fatty acids, fatty acid esters of saccharides, propylene glycol fatty acid esters, and the like. The minimum amounts of fat-soluble antioxidant and water-soluble antioxidant required in the present invention are approximately 10% and 20% (by 20 weight), respectively, with respect to the vitamin A acid, although it is also possible to exceed these amounts. In the present invention, the term "emulsifiable preparation for topical use" denotes various emulsifiable preparations such 25 as ointments and lotions. Other drugs such as vitamins and/or hormones, and preservatives, mildewproofing agents, perfumes, diluents, thickeners and the like can be added to the present invention as necessary.

The vitamin A acid preparation obtained in the present invention is such that the stability of the vitamin A acid is maintained over long periods, as is clear from the results of the stability tests disclosed in the working examples below. The stability seen in the present invention is thought to arise because vitamin A acid has a high oil/water distribution coefficient, and when it is mixed into an ointment, for example, microdoses are distributed in the oil phase and in the aqueous phase. If an oil-soluble antioxidant

is added to this ointment, the vitamin A acid in the oil phase becomes stable but said acid in the aqueous phase is decomposed rapidly and a concentration gradient arises between the oil phase and the aqueous phase. As a result, vitamin A acid repeatedly moves from the oil phase to the aqueous phase in order to maintain the distribution equilibrium, and so the amount of vitamin A acid in the ointment decreases. The stabilization of the very small amount of vitamin A acid in the aqueous phase therefore has a great influence on the stabilization of said acid in the ointment, and so when both oil-soluble antioxidant and water-soluble antioxidant are added, the vitamin A acid in the ointment is stabilized.

The present invention is described below by way of working examples, although the present invention is not limited to these working examples.

Working Example 1

20 Formulation:

10

[A]	vitamin A acid	0.1	parts	(by	weight)
	butylhydroxytoluene	0.025			
	butylhydroxyanisole	0.025			
	stearyl alcohol	24.0			
	white vaseline	24.0			
	polyoxyl-40-stearate	5.0			
[B]	propylene glycol	12.0			
	sodium metabisulphite	0.05			
	water to a total of	100			

Method:

- [A] is heated at 75°C and melted, then [B] is heated at 75°C and added gradually thereto and the system is agitated and emulsified to yield a hydrophilic ointment.
 - 97.4% of the vitamin A acid remained in the ointment prepared according to this working example after it had been stored for 3 months at 40°C. When

hydrophilic ointment was prepared using the formulation of this working example, but excluding the sodium metabisulphite, 82.4% of the vitamin A acid remained after storage for 3 months at 40° C.

5

Working Example 2 Formulation:

[A]	vitamin A acid	0.05	parts
	butylhydroxyanisole	0.025	
	butylhydroxytoluene	0.025	
	stearyl alcohol	1.0	
	liquid paraffin	39.9	
	sorbitan monostearate	3.7	
[B]	polyoxyethylene sorbitan		
	monostearate	4.3	
	ascorbic acid	0.025	
	EDTA-4 Na	0.05	
	hydroxyethylcellulose	0.15	
	water to a total of	100	

Method:

15

20

25

An emulsion was prepared by gradually adding [B] which had been heated at 75°C to [A] which had been heated at 75°C and melted, and emulsifying.

It should be noted that it is possible to prepare emulsions by substituting the addition of ascorbic acid (I) in the abovementioned formulation with the addition of the same amount of sodium ascorbate (II), araboascorbic acid (III), sodium araboascorbate (IV), hydroquinone (V), cysteine (VI), sodium sulphite (VII), sodium metasulphite (VIII), (I) + (III) (1:1), (V) + (VIII) (1:1), (VIII) + (VIII) (1:1), (III) = (VIII) (1:1) or (I) + (IV) + (VIII) (2:2:1).

Tests were performed on the stability of the vitamin A acid in emulsions obtained using the various water-soluble substances described above, and the results are shown in Table 1.

Table 1 Percentage residual vitamin A acid (at 100°C)

Reagent	After	After	After
	48 hours	96 hours	140 hours
I	90.5%	89.5%	82.3%
II	92.6	84.6	81.5
III	95,0	93.4	89.2
IV	90.5	83.0	80.9
V	91.2	87.5	86.8
VI	84.1	82.9	82.0
VII	97.2	95.2	94.1
VIII	94.4	83.7	81.7
I + III	97.0	92.8	84.8
V + VII	94.8	94.5	93.0
(VII) + (VIII)	97.3	92.8	87.3
II + VI	95.3	88.7	85.3
(I) + (IV) + (VII)	96.0	90.4	86.1
Control A	90.7	79.1	63.0
Control B	67.0	37.2	

It should be noted that control A was a vitamin A acid-containing emulsion prepared by excluding ascorbic acid from the formulation in the working examples, and control B was a vitamin A acid-containing emulsion prepared by excluding butylhydroxyanisole, butylhydroxytoluene and ascorbic acid from the formulation in the working examples.

- 5. List of attached documents
 - (1) Specification 1 copy
 (2) Power of attorney and translation thereof 1 copy
 (3) Duplicate application 1 copy
- 6. The abovementioned other inventors and applicants
 - (1) Inventor
 Walter Furah
 5 Pappelstrasse, Terville, Switzerland

(2) Patent applicant

F. Hoffmann La Roche and Company

Aktiengesellschaft

124-184 Grenzackerstrasse, Basel, Switzerland

Representative

Kurt Nesselbosch

Representative

Hans Steukklin

Nationality

Swiss



19 日本国特許庁

公開特許公報

070

昭和46年10月19日

有許庁長官 井 土 武 久 原

1発明の名称 ビタミンA 芸芸訓の哲学

2 期 明 者 购玉県和光市開放原団地 2 5 3 6 看地 安 吉 第 美 (外 1 名)

3. 劳許出無人

PM Tea.

東京都最為区高田 8 丁目 8 4 番 1 号(281)大 正 毅 寒 株 式 会 社 代表者 上 原 昭 二 (秋 1 冬)

4代 湿 人

平170-91東京都登島区高田5丁目54番1号 大正製業株式会社内5条 電話東京 985-1111 弁理士(7411)北川 富造

①特開昭 48-48617

43公開日 昭48.(1973) 7.10

②特願昭 46-82962

②出願日 昭46.(197/)/0./9

審查請求 未請求

(全3頁)

庁内整理番号

50日本分類

6793 44

30 C4

男 ##

1 発男の名称

ビタミンA酸製剤の製法

2. 特許精束の範囲

ビタミンA酸配合の乳化性外用契例にかいて、ブテルヒドロキンアエソール、ブテルヒドロキシアエソール、ブテルヒドロキシトルカの混合物の脂肪性抗酸
化剤群から見ばれた1種とアスコルビン酸、アヌコルビン酸ナトリウム、アラボアスコルビンをナトリウム、ヒドロキノン、システイン、電配硬をナトリウム、メターカーの変更ナトリウムからびとれらの2種以れた1種とを併用することを特殊とする安定なビタミンA電製剤の製法。

1 基明の詳細を説明

本発明は、ピタミンA摩製剤の設法に関し、

群しくは、ビタミンA 酸配合の乳化性外用数剤に おいてビタミンA 酸の長期間にわたる安定性を保持しつる製剤の製法に関するものである。

ビタミンA 酸は、表皮角層の増用の正常化をもたらす場別として、たとえば乾燥、魚質酸、毒管性療法等に外用剤として投与すれば効果があることが知られている。しかしながら、このビタミンA 酸は、粉末製剤以外の製剤では響しく分解されるの分解技術を無明すべく研究する漁上にからないである。本発明を発症することでは効し、これに基づいて本発明を完成したのでも2

本発明は、ビタミンA 酸配合の乳化性外用設列 において、ブナルヒドロキシアニソール、ブチル ヒドロキシトルエンおよびとれらの混合曲の耐寒 性抗低化剤弾から選ばれた 1 能とアスコルビン 使 アスコルビン 使ナトリクム、アラがアスコルビン 産、アラがアスコルビン使ナトリクム。ヒドロキ ノン、システィン、重生硬成ナトリクム、ノタ重 豆豆酸ナトリウムおよびとれらの2 相以上からなる。 る混合物の水溶性抗酸化剂剤から退ばれた1 相と を併用することを特徴とする安定なビタミンA 腺 製剤の製法である。

本発明ではピタミンム酸はまず白色ワセリン。 「木亀」ラノリン、高級プルコール、洗動パタフィ と等の油相に溶解し、その乳化に当つては、ソル ピットの高級脂肪酸エステル、脂肪酸のモノグリ セリド、糖類の脂肪酸エステル、プロピレングリ コール脂肪酸エステル等それ自体公知の乳化剤を 使用するととができる。本発明において用いられ る間害性抗硬化剤および水器性抗酸化剤の量少必 表量は、ビタミンム酸化対し、それぞれ約10g および20岁(重量)であるが、この量を超えて 用いるとともできる。本発明での乳化性外用製剤 とは、乳化性の軟膏、ローション等の各種製剤を 意味する。また本発明では、必要に応じ、その他 のビタミン、ホルモン等の果剤、防腐剤、防カビ 剤、香料、糖釈剤、増粘剤等の能加が可能である。 本発明で得られるビタミンム産製剤は、後記実

will and a least look 第66中に記載された安倍性試験の結果からも明ら がなように長期間にわたりピタミンス酸の安定性 を保持しりる。本発明におけるとのよりな安定性 は、次の事品によるものと考えられる。すなわち、 ビタミン人酸は、油/水分配係数が大であつて、ジ たとえば軟膏に配合された場合、治相とともに水 相にも意量分配される。との軟膏に脂溶性抗酸化 剤を添加ければ、柏柏中のピタミンス像は安定と なるが、水相中の駄像は速かに分解され、油相と 水相との間に濃度母配が生じ、その結果、ビタミ ンA限は分配均衡を保持しようとして油相から水 相へ繰り返し移行し、軟骨中のピタミンス協会者 量は減少する。そとで、低少量の水相におけると タミン A 限を安定化するととが、 敬誉にかける世 単の安定化に重大な影響を及ぼす点に着目し、 甜 潜性抗硬化剤とともに水溶性抗酸化剤を認加した ところ、軟膏中のビタミンム酿が安定化されたの てきる。

次に実施例を挙げて説明するが、以下の実施例 によつて本発明を設定するものではない。

突角例 1

処方:

01 部(重量) 」 プ党ルヒドロキシトルエン 0.025 プテルヒドロキシアニソール 0025 ステナリルアルコール 240 白色ワセリン 240. ・ポリオキシメー4 ローステブレート 5.0 [3] アロピレングリコール 120 メタ重正確硬ナトリウム 0.05 水で全量・ 100

製法: [A]をうちでに加張して移かした中へ っちでに加速した[B]を称々に加えて 機辞乳化して吸水軟膏を得る。

本実施例で得られた教育におけるビタミンA成の残存率は、40℃3ヶ月保存後りで4岁であつた。また本実施例の必方におけるメタ重を確康ナトリウムを取り始いて製造した戦水教育におけるビタ

ミンA 限の残存率は、4 0 で 5 ヶ月保存 後 8 2 4 点であつた。

夹角侧 2

処方:

【A】 ビ タ ミ ン A 酸 0.05 都 ブテルヒドロキンアニソール 0.025 ブテルヒドロキントルエン 0.025 ステ ア リ ル ア ル コ ー ル 10 元 動 パ ラ フ イ ン 59.9 ソルビタンモノステアレート 5.7 【B】 ポリオキンエアレンノルビジエンメアルート 4.5 ア ス コ ル ビ ン 酸 0.025 B D T A - 4 N a 0.05 ヒドロキシエテルセルローズ 0.15 水 で 全 量 100

製法: (4)を 7 5 ℃ に加速して溶かした中へ 7 5 ℃ に加速した(8)を 核々 に加えて 乳化して乳液を製造する。 なか、上配処方にかけるフェコルビン 限(I)の代りに同量のアスコルビン限ナトリクム(II)、アラボアスコルビン酸(II)、アラボアスコルビン酸(II)、アラボアスコルビン駅ナトリクム(IV)、ヒドロキノン(V)、システイン(VI)、貧茎破壊ナトリクム(VI)、メタ重を破験ナトリクム(II)、I+II(1:1)、V+VI(1:1)、V+VI(1:1)、V+VI(2:2:1)を添加して乳液を製造するととができる。

次に、上述の如き各種水溶性物質を使用して得 られる乳液に⇒けるビタミン▲酸の安定性試験を 行ない、その結果を無り液に示す。

第 1 表 ピタミンA配表存準(Bt 100℃)

(数) 将	4 8時間後	9 6時間後、	140時間
1	9 0 5 \$	8 9, 5 %	8 2 5 \$
1	926	846	8 1 5
M	9 5. 0	9 5 4	8 R 2
¥	9 0 5	8 5 0	80.9
8	912	8 7. 5	8 6 8
, E	8 4 1	8 2 9	8 2 0

5. 旅付管盤の目録

 (1) 明 超 書 1

 (2) 委任状及びその訳文 1

6. 前配以外の発明者及び特許出職人

(1)発明者

スイス国テルクイル・パソペルシュトラー セ 5

ワルター・フユラー

(2) 特許出額人

スイス因パーゼル・グレンツアヘルシュト ラーセ 124-184 エフ・ホフマン・ラ・ロフシュ・タント・ コンパニー・アクチエンゲゼルシャフト 代表者 クルト・ネツセルボンシュ

国 義 スイス国

	• •	****
		# № 1848-48637 Ø
. .	9 2 2 6	5. 2 5 P. W. 1 5
W	9 4 4	8 8 7 8 1 7
1+11	9 7 0	928 848
V + VI	9 4 8	9 4 5 9 5 0
. W + W	9.2.3	9 2 8 . 8 7. 3
$\mathbf{y} + \mathbf{t}$	9 5 5	8 B. 7 8 S. 5
1 + M + AZ	960	7 0 4 . 8 6 1
对照 🛦	907	7 9 1 6 5 0
対馬B	6 7. 0	3 7. 2 -

なお、表中の対照人は、実施例の処方からアスコルビン酸を取り除いて製造されたビタミンA酸配合乳液であり、対照Bは本実施例の処方からブナルヒドロキシアニソール、プチルヒドロキシトルエンおよびアスコルビン限を取り飲いて製造されたビタミンA酸配合乳液である。